19日本国特許庁

公開特許公報

①特許出願公開

昭53—67620

⑤ Int. Cl.²C 25 C 1/20

識別記号

ᡚ日本分類 10 L 223 庁内整理番号 6554-42 ④公開 昭和53年(1978)6月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全4 頁)

69銀の電解精製法

②特 願 昭51-143599

20出 願 昭51(1976)11月30日

⑩発 明 者 志賀章二

日光市清滝町500番地 古河電 気工業株式会社日光研究所内 ⑪出 願 人 古河電気工業株式会社

東京都干代田区丸の内2丁目6

番1号

同 古河金属工業株式会社

東京都千代田区丸の内二丁目 6

番1号

個代 理 人 弁理士 鈴江武彦

外1名

記し

明 齢

1.発明の名称

銀の電解精製法

2.特許請求の範囲

酸性電解液中でパラジウムを含む粗鉛をアノードとしカソード上に銀を電析する銀の電解和 製法において、一般式

' R - C - C - R'

(ただしR.R'は有機差を示す。)

で示される α - ジオキシム化合物 又は該 α - ジオキシム化合物 を吸粉した担持体を上配質解液中に添加して液中に溶存する ペラジウムを分離して 銀を電析することを特徴とする銀の電解精製法。

3. 発明の詳細な説明

本祭明は銀の爾解精製法に関し、とくに領解 液中に蓄積するペラジウム分を選択的に分離し て智解液を清浄化する方法に係るものである。 一般に銅、鉛、ニンケルなどの卑金属の電解 £,49

精製を行うとアノードスライムが生成され、こ のアノードスライム中には前記卑金属の残値と ともに銀と少量の金、パラソウム、白金などが 含有されている。とのアンードスライムを乾式 契錬して前配卑金属の残渣を分離除去するとと により金、パラジウム、白金などの貨金以を少 掛合有する粗銀を得るととができる。鋭の電解 精紗においてはとの粗銀をアノードとし、銀叉 はステンレスなどをカソードとし、硝酸1~ 209/8、銀分50~1509/8含む硝酸酸性 銀溶液などを簡解液として気気分解し、カソー P上に納銀を無折回収するものである。との戦 解精製においては金、白金などはアノードスラ イムとして分解されるが、パラソウムは飯とと もに世解液中に溶出して容積される。とのペラ ジウムの溶出量が多くなると、パラジウムが冠 析回収される銀中に多く混入し銀の品質を低下 させてしまう。従つて智能精製においては電解 液中に容出するパラジウムを一定健康以下に抑 えるために常にとれを管理する必要がある。例

特朗昭53-67620(2)

たば普通で気用の銀ではパラシウムが30 ppm 以下でなければならないが、この銀を製造するな合には退解液中のパラシウムを100~200 ppm以下に管理する必要がある。また高純度銀ではペラシウムが1 ppm以下でなければならないが、このな合には電解液中のパラシウムを常時数 ppm以下の低濃度とする必要がある。

との為従来においてはパラジウムを多く審視した電解液の一部を定期的に交換してパラジウム酸度を下げるようにしているが、との方法では新液の調整に手間がかかり、さらに湿塊汚染の問題から廃液の処理にコストがかかる欠点があつた。

この為これに代る方法として電解液中のパラシウム分を活性炭で吸着して、パラシウム分を 分離する方法がある。 この方法は簡単に行なえるが多量の活性炭を娶しコストがかかるととも に、パラシウムを吸着した活性炭からパラシウムを しなを回収する場合、回収するパラシウムによって て活性炭の量が多い為、回収が困難であった。

ì

銀の電解精製においては粗銀をアノードとし、 銀又はステンレスなどをカソードとし、硝酸1 ~109/8、銀分50~1009/8合む硝酸酸 性銀経液などを解解として電気分解しカカソー ド上に粗銀中には小骨の金、イラッカム に上記粗銀中には小骨の金、イラッカムと にか合まれ、合金などはアノードスライムと が含まれ、おいて分離される。 が電解液中に溶積される。

すなわち本発明は敏性電解液中でペラジウム を含む粗鍵をアノードとしカソード上に銀を電 析する銀の電解精製法において一般式

(ただしR,R'は有機者を示す。)

で示されるα・ジォキシム化合物又付該α・ジオキシム化合物を吸着した担持体を上証常解液中に添加して液中に溶解したペラジウムを分離して銀を電析することを特徴とする銀の電解精製法である。

以下本発明を詳細に説明する。

大工为心

さらに本発明は飛解液中に α - ジオキシム化合物を直接 添加せず これを予め アルコール など に 密解せ しめて、 これを 解液中 に 添加する よ うに してもよく、 この 基合 に は パランウム の 比 殿 反応を 短 時間 で 行 う こ と が で きる。

しかし上述した電解液中にα - ジオキシム化合物あるいはそのアルコール経液を添加した場合には生成されたパラジウム沈殿物を定期的に

特別昭53-- 67620(3)

上記α - ジオキシム化合物としてはジメテル グリオキシム、ジエテルグリオキシム、ジブテ ルグリジオキシム、又は飽和脂肪類を有する 1.2 - シクロペンタンジオンジオキシム、 1.2 - シ クロヘキサンジオンジオキシム、 1.2 - シ クロヘキサンジオンシオキシム、 1.2 - シ のアタンジオキシム、 さらに芳香族滋を有する α - ペンジルージオキシム、メテルペンダイル グリオキシム、あるいは異節滋を有する α - フ リルジオキシム等が挙げられる。この場合ジエ

£ĵ?

を少量の硝酸で洗浄して設縮したパラジウムを 密解せしめ、この溶液からパラジウムを 遠元回 収する方法を行なりよりにしてもよく、この場合には担持体を再利用することができる。 なか 担持体はその吸脂能力が大きく、小量の担持体 にパラジウムが設縮して吸溜されているためパ ラジウムの回収が容易である。

次に本発明の実施例を説明する。

安施例1

銀の精製工程で長期間使用した下配組成の電 解液に

> 鉄 6 0 *8/8* 鋼 5.5 *8/8* パラジウム 0.2 7 *8/8* (2 7 0 ppm) 遊離硝酸 6 0 *8/8* 温 度 5 0 C

重量比で 0.0 7 % (パラジウムに対してモル比で 2.3 倍) のジメチルグリオキシムを直接投入してこれを提押した結果、 黄色の沈殿物が生成

サルクリオキシムは最も入手しやすくかつ安価 であり、また反応性も高く敵遊である。

このようにして代解液中にα-ジオキシム化合物を添加することにより液中のペラジウム酸 度を所定値以下とすることができ、 電析回収された鉛のペラジウム含有量を低く抑えることができる。 しかもペラジウムを分離するために特別の処理設備を必要とせずまた多くの活性炭を必要とすることもない。

またα-ツオキシム化合物と反応したパラジウム沈殿物からパラジウムを回収するには該沈殿物に含まれる金属中のパラジウム分が極めて多いため、これを300~500で程度に加熱して熱分解すれば金属パラジウムを得ることができる。またパラジウム沈殿物中のパラジウムを硝酸に溶解して、これを常法により選元回収するとともできる。

さらにパラジウムを吸着した担持体から金属 パラジウムを回収するにはこれを燃焼して金属 パラジウムを取出すことができる。また担持体

江

した。との沈殿物を超過して評蔽中のペラジウム凝度を削つたところ 1 ppm以下であり、この 雷解 被で銀を爆解 精製したが既析回収された 銀中にはペラジウム凝度 ば約 1 ppm しか含まれていなかつた。また該沈殿物を大気中で加熱したところ金融に分解し、その金属分の組成は級が 0.5 多、鋼が 0.0 3 多で残部はペラジウムであった。

寒旅例 2

契施例1の傾節液に重損比で0.1%(ペラツウムに対してモル比で2.8倍)の1.2~シクロヘキサンジオキシムを投入してこれを提供した結果、黄色の沈殿物が生成し、この能解を拒過した質解中のペラジウム。 競化 で ところ1 ppm 以下であつた。 またこの能解液で設を能解剤したが電析回収された。 銀中にはペラジウムは約2 ppm しか含まれているかった。また砂沈殿物を大気中で加熱したところ金斯に分解し、その金属分の組成は銀0.6%、鋼0.07%、機部ペラジウムであった。

実施例3

ついで前配要無例1の電解液中に重射比で 0.2 多の吸着処理した活性炭を投入した後機拌 した。との電解液中のイラジウムを測つたとこ ろ1 ppm以下であつた。

比較のため吸着処理を行なわない活性炭を同野用いて前記電解被中に投入しこれを撹拌した結果、電解液中のペラジウムは170 ppm も残存していた。またこの活性炭を重量比で15投入した場合においても戸液中のペラジウムは20 ppm 残存し、電解液中のペラジウムを1 ppm 以下にするには活性炭の骨が電解液に対して5つ以上必要であつた。

以上説明したように本発明によれば電解液中 に α - オキシム化合物を添加することにより、 液中に含まれるペランウムを激択的に分離して 特別昭53-67620(4)

電解液を消浄化し、高品質の鉄を研與に質析回収することができる。しかも得られたパラシウム 沈殿物等には高い磯度のパラシウムが分離容易な形で含まれているので、 パラシウムの回収を簡単に行なえるなど顕著な効果を奨する。

出願人代理人 弁理士 鈴 江 武 彦